


## Chef de file de notre milieu grâce à la collaboration

RAPPORT ANNUEL 2013





« C'est normal de  
ressentir de la peur,  
mais il ne faut pas  
qu'elle vous  
arrête. Appelez la  
Société Parkinson,  
obtenez réponse  
à vos questions et  
poursuivez votre vie. »

John Kiefer, 44 ans, diagnostiqué  
en 2009, avec son épouse Wanda et  
ses enfants Danica et Drayton.

## Chef de file de notre milieu grâce à la collaboration

La Société Parkinson Canada (SPC) travaille avec un réseau de partenaires pour soutenir les personnes atteintes de la maladie de Parkinson dans leur vie de tous les jours ainsi que pour leur offrir une gamme complète de renseignements et de ressources, en personne, par écrit et en ligne, tout en poursuivant sa quête mondiale d'un remède.

En 2013, notre participation active au Congrès mondial sur la maladie de Parkinson, tenu au Canada pour la toute première fois, a été l'un des faits saillants de l'année. Nous avons accueilli plus de 3 000 participants du monde entier : des membres de la communauté scientifique, des personnes atteintes de la maladie de Parkinson et des membres de leur famille, des professionnels de la santé et des membres du public. Le cœur et les efforts qu'a mis la communauté Parkinson au cours des mois précédant et suivant ce rassemblement d'une semaine à Montréal reflètent très bien la fierté canadienne.

Le présent rapport annuel vous permet d'en

apprendre davantage sur le travail que nous avons mené en 2013.

Nous veillons toujours à nouer des partenariats à l'échelle nationale avec des organismes animés des mêmes idées et poursuivant les mêmes objectifs que nous. Nous sommes membres de la Coalition canadienne des organismes de bienfaisance en santé, qui se penche sur les enjeux liés à la politique et à la recherche en matière de santé afin d'améliorer la qualité de vie des Canadiens.

Nous continuerons à être un chef de file au sein du regroupement des organismes caritatifs neurologiques du Canada (OCNC). Les OCNC ont joué un rôle de premier plan en dirigeant certaines initiatives financées, comme l'Étude nationale de la santé des populations relative aux maladies neurologiques. Grâce à ces efforts de collaboration, nous avons mis les questions de santé neurologique à l'avant plan des préoccupations des décideurs à titre d'ambassadeurs de la croisade menée contre

la maladie de Parkinson.

La SPC est fière de la façon dont nous parvenons à mieux travailler ensemble, dans les communautés à l'échelle du pays. Nous sommes fiers du génie canadien qui guide nos activités de défense des intérêts, gage de notre réussite future. Forts de votre généreux appui, nous continuons de servir les Canadiens vivant avec la maladie de Parkinson. Nous vous invitons à communiquer avec nous en personne, à visiter notre site Web ou à prendre part aux échanges sur les réseaux sociaux afin d'en apprendre davantage sur les programmes et services offerts aux personnes atteintes de la maladie de Parkinson dans votre communauté. Merci de vous joindre à nous dans nos efforts pour faire un monde de différence.



Joyce Gordon,  
présidente-directrice  
générale



Bruce Ireland,  
président du conseil  
d'administration

## Partenaire des professionnels de la santé afin d'améliorer le traitement

La SPC poursuit la mise en œuvre progressive de sa stratégie éducative visant les médecins de famille et les professionnels de la santé de diverses spécialités, car les personnes atteintes de la maladie de Parkinson sont mieux soignées en ayant recours à une équipe multidisciplinaire. Nos initiatives prennent appui sur le lancement de toutes premières *Lignes directrices canadiennes sur la maladie de Parkinson* en 2012. Nous voulons nous assurer que les médecins de famille dirigent rapidement les patients vers un neurologue et un spécialiste des soins paramédicaux. En introduisant les lignes directrices dans de nombreuses spécialités, nous avons noué un partenariat avec des médecins, sous la supervision de notre Comité médical consultatif.

En novembre, la SPC a donné un atelier accrédité aux médecins en soins primaires lors du Forum annuel en médecine familiale. Les participants ont ainsi pu apprendre comment se servir des lignes directrices dans leur pratique quotidienne à l'aide de scénarios de cas cliniques. Le Dr Jon Stoessl, directeur du



Pacific Parkinson's Research Centre et du National Parkinson Foundation Centre of Excellence, ainsi qu'auteur collaborateur des *Lignes directrices*, et le Dr Paul Randall, médecin de famille, ont animé la séance, laquelle a fait l'objet d'excellents commentaires. Nous continuerons, dans le cadre d'activités similaires, de communiquer le même message auprès des médecins, des infirmières et des spécialistes. Plus de 13 000 visiteurs ont consulté le site Web des lignes directrices, et près de 10 000 copies provenant de 15

sources (en français et en anglais) ont été téléchargées.

Dr<sup>e</sup> Barbara Connolly, professeure adjointe,  
Université McMaster

---

### LE SAVIEZ VOUS?

Plus de 8 000 visiteurs ont profité des nouvelles ressources en ligne pour en apprendre davantage sur la déglutition, ainsi que sur la nutrition et le régime alimentaire des personnes atteintes de la maladie de Parkinson.

---

## Partenaire des chercheurs afin d'améliorer la vie des personnes atteintes de la maladie de Parkinson

Chaque année, la SPC et ses partenaires investissent dans la recherche à l'étape de la découverte, lorsque les chercheurs mettent à l'essai de nouvelles théories et suivent de nouvelles pistes prometteuses. Le Programme national de recherche finance les chercheurs au début de leur carrière afin de bâtir la nouvelle génération de spécialistes de la maladie de Parkinson au Canada. C'est en connaissant mieux les causes, la progression et les complications de la maladie qu'on est en mesure de trouver de meilleurs traitements pour les personnes atteintes. Voici quelques unes des réussites du domaine de la recherche en 2013 :

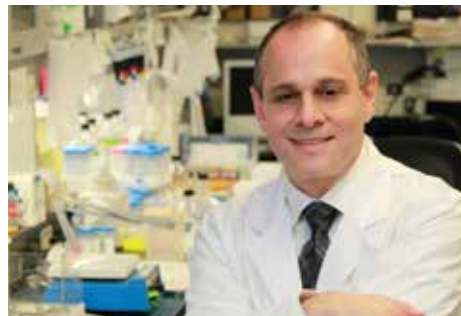
### **Une étude avant-gardiste permet d'améliorer la qualité de vie et ouvre la voie à de nouveaux médicaments**

En 2013, un projet financé par la SPC a permis à l'équipe du D<sup>r</sup> Kalle Gehring de découvrir la structure tridimensionnelle de la protéine Parkin dans le cadre de recherches menées au laboratoire du D<sup>r</sup> Edward Fon à l'Institut neurologique de Montréal. Cette découverte

a permis aux scientifiques d'introduire des mutations grâce auxquelles la protéine Parkin reconnaît mieux des mitochondries endommagées et pourrait donc mieux protéger les cellules nerveuses. Il s'agit d'une percée vers la mise au point de médicaments destinés à ralentir la progression de la maladie de Parkinson. Les résultats de la recherche ont été publiés dans la réputée revue *Science*.

### **Accroître le nombre de spécialistes de la maladie de Parkinson au Canada par un investissement ciblé dans les bourses de recherche**

La D<sup>re</sup> Barbara Connolly, professeure adjointe à l'Université McMaster, a ouvert une clinique il y a à peine deux ans après avoir reçu la bourse de recherche clinique sur les troubles du mouvement Nora Fischer. Formée à Toronto sous la supervision du D<sup>r</sup> Anthony Lang, la D<sup>re</sup> Connolly met désormais ses compétences et son expertise de calibre mondial au service des patients de Hamilton (Ontario), aux prises avec une pénurie de spécialistes de la maladie de Parkinson.



En haut : D<sup>r</sup> Kalle Gehring. En bas : D<sup>r</sup> Edward Fon.

---

## LE SAVIEZ-VOUS?

En 2013, la SPC a versé 1 758 839 \$ dans le cadre de 22 nouvelles subventions, bourses de recherche et bourses d'études afin de mener des projets de recherche au Canada au cours des deux prochaines années, dont 13 en sont à leur deuxième année.

---

## Apprendre des experts

La D<sup>re</sup> Virginia M.-Y. Lee, professeure à l'École de médecine de l'Université de Pennsylvania, a reçu la bourse de conférence Donald Calne en 2013. La D<sup>re</sup> Lee a parlé de « nouvelles pistes pour mieux connaître les mécanismes de la progression de la maladie de Parkinson ». Sa recherche inédite sur l'étiologie et la pathogenèse des protéines alpha synucléine, tau, TDP-43 et autres protéines mal pliées à l'origine de maladie dans la pathobiologie des maladies neurodégénératives comme la maladie de Parkinson et la maladie d'Alzheimer a été saluée par ses pairs.

Les derniers travaux de la D<sup>re</sup> Lee, surtout sur la protéine alpha synucléine, ont suscité un vif intérêt chez les autres chercheurs de domaines connexes dans le monde entier.

La bourse de conférence Donald Calne est remise chaque année à un éminent neuroscientifique de réputation internationale, dont les travaux portent principalement sur la maladie de Parkinson.

Allez à [www.parkinson.ca/recherche](http://www.parkinson.ca/recherche) pour en savoir davantage sur les chercheurs financés et leurs travaux.

La D<sup>re</sup> Virginia M.-Y. Lee, à droite, récipiendaire de la bourse de conférence Donald Calne en 2013, accompagnée de Julie Wysocki, directrice du Programme national de recherche.



## Partenaire de notre réseau pour soutenir les Canadiens atteints de la maladie de Parkinson

Chaque décennie nous apporte son lot de nouvelles connaissances et, bien qu'il reste encore beaucoup de choses à découvrir, nous faisons d'énormes avancées pour mieux comprendre les façons d'aider les Canadiens atteints de la maladie de Parkinson à mieux atténuer leurs symptômes. Nous travaillons avec un réseau de partenaires qui offre un soutien à la vie quotidienne et des conférences éducatives, appuyé de nombreuses ressources imprimées et en ligne. Cette année, nous avons bonifié ces ressources en y ajoutant des renseignements sur l'atrophie multisystématisée (AMS) et les troubles liés au Parkinson, comme la paralysie supranucléaire progressive (PSP). Nous cherchons ainsi à élargir notre portée afin de rejoindre les Canadiens et de les soutenir par de l'éducation et des services offerts d'un océan à l'autre.

---

### LE SAVIEZ-VOUS?

Plus de 7 000 copies des *Lignes directrices canadiennes sur la maladie de Parkinson* ont été distribuées au Canada en 2013.

---

## Accroître l'importance de la communauté Parkinson canadienne dans le mouvement mondial de lutte contre la maladie de Parkinson

Notre réseau de partenaires SPC dans tout le Canada a été essentiel pour veiller à ce qu'un nombre inégalé de Canadiens – soit plus de 1 000 délégués – puissent assister au troisième Congrès mondial sur la maladie de Parkinson, tenu à Montréal en octobre 2013. Des séances tenues avec les D<sup>rs</sup> Michael Schlossmacher, Matt Farrer, Anne Louise Lafontaine, Michel Panisset et Jon Stoessl, coprésident de l'événement, ne sont que quelques exemples de l'apport des experts canadiens à ce congrès. Les présentations par affiches ont porté sur une foule de sujets, allant de découvertes hautement scientifiques à des préoccupations de la vie de tous les jours. Il y avait notamment une

affiche portant sur un programme visant à sensibiliser le personnel de l'application de la loi aux signes et aux symptômes de la maladie de Parkinson. Le Congrès comportait également un nouveau volet de soutien informel par les pairs, soit le tout premier programme de parrainage, qui a permis de jumeler des voyageurs internationaux à des Canadiens ayant les mêmes intérêts et d'offrir ainsi aux délégués un mécanisme de soutien personnalisé pour réduire au minimum l'anxiété d'être loin de chez eux.

## Rehausser les enjeux liés à la maladie de Parkinson

- Dans le cadre du Congrès mondial sur la maladie de Parkinson, la SPC a animé le tout premier forum sur la politique internationale portant spécifiquement sur la maladie de Parkinson afin de faire de cette maladie une priorité sanitaire mondiale. Plus de 50 délégués, dont des représentants de la politique publique du Canada, de l'Europe, du Mexique et des États Unis ont pris part à ce forum. Cette initiative devrait être reprise lors du prochain Congrès mondial sur la maladie de Parkinson en 2016.
- La SPC est fière d'être un membre actif de la Coalition canadienne pour l'équité génétique. La question de l'équité génétique figurait dans le discours du Trône de l'automne 2013 en tant que nouvelle priorité du gouvernement du Canada. En outre, le projet de loi S-201, *Loi visant à interdire et à prévenir la discrimination génétique (Loi sur la non-discrimination génétique)* a été présentée au Sénat et est passée en seconde lecture en avril 2013.
- En juillet 2013, la SPC a fait sa toute première présentation de témoignages de patients auprès de l'Agence canadienne des médicaments et des technologies de la santé (ACMTS). Plus de 600 membres de la communauté Parkinson ont pris part à un sondage bilingue en ligne. Les commentaires ainsi obtenus ont été intégrés à notre présentation, qui servira à déterminer si le NEUPRO® sera recommandé ou non pour une inclusion aux régimes d'assurance-médicaments fédéral, provinciaux et territoriaux financés par les fonds publics. La présentation peut être consultée dans son intégralité sur notre site Web à [parkinson.ca](http://parkinson.ca).
- L'achèvement de l'Étude nationale de la santé des populations relative aux maladies neurologiques (l'Étude) met un terme au partenariat formel et à l'entente de financement entre les OCNC et le gouvernement fédéral. Les résultats de cette étude orienteront et influenceront le travail que nous menons au nom des 100 000 Canadiens qui vivent avec la

maladie de Parkinson et qui font partie des millions de Canadiens qui doivent affronter les stigmates et les défis de la vie quotidienne qu'entraîne une maladie cérébrale. En tant que premier partenaire de la coalition des OCNC, la SPC attend avec impatience la publication du rapport d'étude, qui marque une étape importante pour comprendre encore mieux l'étendue et l'ampleur de la maladie de Parkinson et des autres maladies neurologiques au Canada. Grâce à ces nouvelles connaissances, nous serons mieux en mesure de répondre aux besoins de cette population vieillissante de plus en plus nombreuse

Photo : Le tout premier forum sur la politique internationale du Congrès mondial sur la maladie de Parkinson, tenu à Montréal (Canada), a réuni quelque 50 délégués, dont des représentants de la politique publique du Canada, de l'Europe, du Mexique et des États Unis. Étaient également présents des dirigeants des sociétés Parkinson de l'étranger, des ambassadeurs de la maladie de Parkinson et des représentants de l'industrie. L'événement était animé par Jeffery Simpson, chroniqueur aux affaires nationales pour le *Globe and Mail*.



PRESS  
FORUM  
ON  
2013



## LE SAVIEZ-VOUS?

Plus de 3 500 personnes ont pris part à la conversation en ligne avec la SPC ainsi qu'à la Grande Randonnée Parkinson sur Facebook et Twitter.

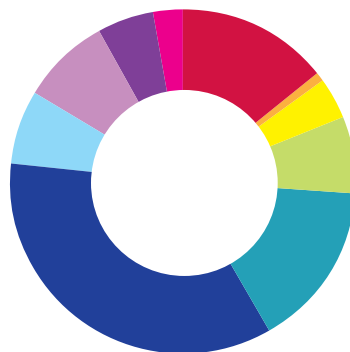
## La Grande Randonnée Parkinson 2013

Plus de 14 000 participants, bénévoles, donateurs et commanditaires de 95 communautés se sont réunis pour ramasser 2,76 millions de dollars qui permettront de financer les programmes et services d'aide offerts localement aux Canadiens atteints de la maladie de Parkinson.

« La Société Parkinson Canada nous a aidées, ma mère et moi, à être de meilleures soignantes pour mon père, particulièrement durant les jours difficiles. Je suis heureuse de pouvoir offrir ce cadeau à d'autres familles », confie Patricia Peterson, d'Edmonton, fille du regretté D<sup>r</sup> Frank Peterson.

Pour vous joindre à la Grande Randonnée Parkinson, la plus grande activité pancanadienne tenue en appui à la lutte contre la maladie de Parkinson, allez à [www.granderandonneeparkinson.ca](http://www.granderandonneeparkinson.ca).

1.800.565.3000, [www.parkinson.ca](http://www.parkinson.ca)



### SOMMES RECUEILLIES DANS LE CADRE DE LA GRANDE RANDONNÉE PARKINSON

Colombie-Britannique	391 912,46 \$
Alberta	28 787,47 \$
Saskatchewan	102 859,85 \$
Manitoba	198 481,65 \$
Colombie-Britannique	429 056,67 \$
Centre et Nord de l'Ontario	967 486,19 \$
Est de l'Ontario	193 126,92 \$
Québec	228 932,19 \$
Maritimes	145 539,39 \$
Terre-Neuve-et-Labrador	74 957,02 \$

Total: 2,76 millions de dollars recueillis au Canada

Photo : Les sommes recueillies lors de la Grande Randonnée Parkinson servent à financer les ressources éducatives, les services de soutien, la recherche et les activités de défense des intérêts assurés par la SPC et ses partenaires régionaux.

Source de la photo <https://mjand.co>

MERCI À NOS  
COMMANDITAIRES  
NATIONAUX

 Canada Innovation

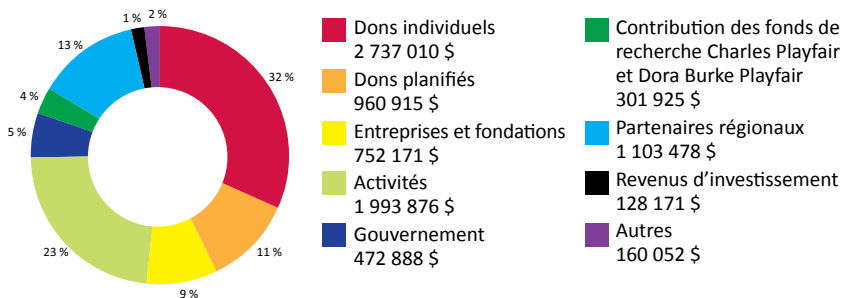


## LE SAVIEZ-VOUS?

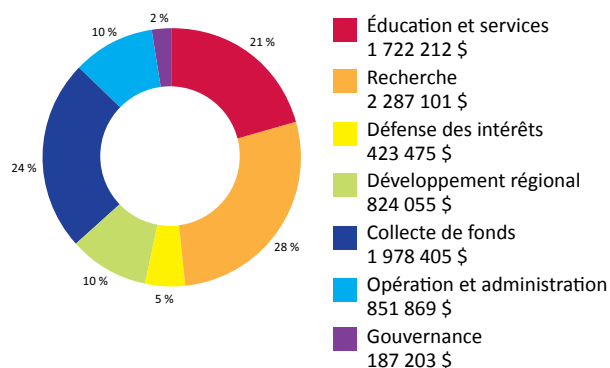
Plus de 130 000 visiteurs uniques ont consulté plus de 870 000 pages d'information sur parkinson.ca, notre site Web bilingue.

# États financiers

## SOCIÉTÉ PARKINSON CANADA SOURCES DE REVENUS



## SOCIÉTÉ PARKINSON CANADA UTILISATION DES RESSOURCES



Selon les lignes directrices de l'Agence du revenu du Canada, les dépenses d'activités-bénéfice qui représentent moins de 35 % des revenus sont considérées comme raisonnables.

**SOCIÉTÉ PARKINSON CANADA  
ÉTAT RÉSUMÉ ET CONSOLIDÉ  
DE SITUATION FINANCIÈRE  
AU 31 DÉCEMBRE 2013**

**ACTIF**

**Actif courant**

Encaisses et investissements	2 757 694 \$
Comptes clients	612 501
Dépenses payées d'avance	<u>114 361</u>
	<b>3 484 556</b>

Investissements à long terme	2 338 492
Créance à long terme	<u>101 730</u>

**Total de l'actif** **5 924 778**

**PASSIF**

Créditeurs et charges à payer	489 898
Apports reportés	<u>755 607</u>
	<b>1 245 505</b>

**ACTIF NET**

Actif net non affecté	4 503 383
Investissements dans les biens immobiliers et l'équipement	101 730
Actif net affecté	62 160
Fonds de dotation	<u>12 000</u>
	<b>4 679 273</b>

**Total du passif et de l'actif net** **5 924 778 \$**

**SOCIÉTÉ PARKINSON CANADA  
RÉSULTATS CONSOLIDÉS  
POUR LES 12 MOIS TERMINÉS  
LE 31 DÉCEMBRE 2013**

**RECETTES**

Dons individuels	2 737 010 \$
Activités	1 993 876
Dons planifiés	960 915
Dons d'entreprises	752 171
Financement du gouvernement pour une étude sur la santé des populations	472 888
Contribution des fonds de recherche Charles Playfair et Dora Burke Playfair	301 925
Revenu d'investissement	128 171
Autres	<u>160 052</u>
	<b>7 507 008</b>

**DÉPENSES**

Recherche, services et éducation	5 099 170
Collecte de fonds	1 978 405
Opération et administration	<u>1 039 072</u>
	<b>8 116 647</b>

Soutien des partenaires régionaux	1 103 478
Soutien aux partenaires régionaux	<u>(157 673)</u>
	<b>945 805</b>

**Excédent des recettes sur les dépenses** **336 166 \$**

**ARENSEIGNEMENTS SUPPLÉMENTAIRES**

- Les chiffres de la Société Parkinson Canada incluent le bureau national et deux partenaires régionaux non constitués en société : la Société Parkinson Centre et Nord de l'Ontario et la Société Parkinson Manitoba.
- Le rapport financier consolidé ne comprend pas les activités financières des partenaires régionaux « constitués en société » de la Société Parkinson Canada : la Société Parkinson Colombie-Britannique, la Société Parkinson Saskatchewan, la Société Parkinson Sud-Ouest de l'Ontario, la Société Parkinson Est de l'Ontario, la Société Parkinson Région des Maritimes, la Société Parkinson du Québec et la Société Parkinson Terre-Neuve-et-Labrador.
- Développement régional : La Société Parkinson Canada a le mandat national d'assurer l'excellence des programmes et services offerts aux personnes atteintes de la maladie de Parkinson et à leur famille. À cette fin, nous soutenons la croissance et le développement permanents de nos partenaires régionaux. L'aide accordée aux partenaires régionaux prise en compte dans les résultats consolidés totalisant 157 673 \$ est incluse dans la somme de 824 055 \$ indiquée au graphique faisant état de l'utilisation des ressources à la rubrique Développement régional.

# Liste des comités

## **SOCIÉTÉ PARKINSON CANADA CONSEIL D'ADMINISTRATION NATIONAL**

Bruce Ireland, président, Ontario  
Jean-Pascal Souque, vice-président, Ontario  
Lucie Lachance, secrétaire, Québec  
Steve Bower, trésorier, Alberta  
Joyce Barretto, Ontario  
Sherri Brand, Ontario  
Dan Cooney, Alberta  
Daphne FitzGerald, Ontario  
Wenday Horbay, Ontario  
Philip Hébert, Ontario  
Jawad Kassab, Ontario  
Rudy Knight, Nouvelle-Écosse  
Tony Pugh, Colombie-Britannique  
Judi Richardson, Colombie-Britannique

## **COMITÉ CONSULTATIF SCIENTIFIQUE**

Le Comité consultatif scientifique, groupe d'experts bénévoles respectés de la communauté scientifique Parkinson du Canada, assure un processus rigoureux d'examen par les pairs afin de déterminer l'excellence scientifique des recherches et leur pertinence pour la lutte contre la maladie de Parkinson. La Société Parkinson Canada s'assure ainsi de financer des études qui sont novatrices, importantes et rigoureusement scientifiques.

D<sup>r</sup> Edward Fon, président, Université McGill  
D<sup>r</sup> Richard Camicioli, Université de l'Alberta  
D<sup>r</sup> Matthew Farrer, Université de la Colombie-Britannique  
D<sup>r</sup> Bin Hu, Université de Calgary  
D<sup>re</sup> Zelma Kiss, Université de Calgary  
D<sup>r</sup> Wayne Martin, Université de l'Alberta  
D<sup>r</sup> Martin McKeown, Université de la Colombie-Britannique  
D<sup>re</sup> Janis M. Miyasaki, Université de Toronto  
D<sup>r</sup> David Park, Université d'Ottawa  
D<sup>r</sup> Ron Postuma, Université McGill  
D<sup>r</sup> Harold Robertson, Université Dalhousie  
D<sup>r</sup> Michael Schlossmacher, Université d'Ottawa  
D<sup>r</sup> Anurag Tandon, Université de Toronto  
D<sup>r</sup> Louis-Éric Trudeau, Université de Montréal

## COMITÉ DES POLITIQUES DE RECHERCHE

Le Comité des politiques de recherche est un comité permanent du conseil d'administration de la Société Parkinson Canada. Il a pour mandat de recommander au conseil les moyens les plus efficaces de promouvoir la recherche sur l'étiologie, la prise en charge et la cure de la maladie de Parkinson.

### **Membres**

D<sup>r</sup> Pierre J. Blanchet, président – Québec  
D<sup>r</sup> Edward Fon – Québec  
D<sup>r</sup> Mark Guttman – Ontario  
D<sup>r</sup> Philip Hébert – Ontario  
D<sup>r</sup> Douglas Hobson – Manitoba  
D<sup>re</sup> Wendy Horbay – Ontario  
D<sup>re</sup> Anne-Louise Lafontaine – Québec  
D<sup>r</sup> Daniel Lévesque – Québec

## COMITÉ NATIONAL DE DÉFENSE DES INTÉRÊTS

Joyce Barretto, co-présidente – Ontario  
Yvon Trepanier, co-président – Ontario  
Grant Cranston, Ontario  
Chris Groot, Colombie-Britannique  
Tony Pugh, Colombie-Britannique  
Morgan Wheeldon, Nouvelle-Écosse

## COMITÉ MÉDICAL CONSULTATIF

David Grimes, président, M.D., FRCPC, Ottawa  
Lynsey Bartlett, M.D., M.Sc., CCD, Ottawa  
Karen Cronin, M.D., CCD, Downsview  
Philip Hébert, BA MA M.D. Ph.D., FCFPC, Toronto  
W.R. Wayne Martin, M.D., FRCPC, Edmonton  
Andrea Moser, M.D., M.Sc., CCD, FCFP, Toronto  
Ron Postuma, M.D., M.Sc., Montréal, Québec  
Paul Randall, M.D., CCD, FCFP, King City  
Kerrie Schoffer, BA, M.D., FRCPC, Halifax

La Société Parkinson Canada (SPC) est la voix nationale des Canadiens atteints de la maladie de Parkinson. Du diagnostic à la découverte, depuis 1965, la SCP a été présente à toutes les étapes de l'évolution de la situation en ce qui a trait à la maladie de Parkinson en offrant des services d'éducation, de défense des intérêts et de soutien à des particuliers et à des professionnels de la santé. Le Programme national de recherche finance des projets de recherche novateurs en vue de mettre à l'essai de nouvelles idées qui sont cruciales dans le contexte de la recherche globale pour trouver de meilleurs traitements et un remède. Communiquez avec la SPC pour en savoir davantage sur les programmes, activités et services disponibles près de chez vous ou pour faire du bénévolat.

## VISION

Une meilleure qualité de vie et un avenir plus prometteur pour les Canadiens atteints aujourd'hui. Un monde exempt de la maladie de Parkinson demain.

## MISSION

La Société Parkinson Canada est la voix nationale des Canadiens atteints de la maladie de Parkinson. Elle a pour but d'apporter un appui et de trouver un remède à la maladie grâce aux efforts consentis dans les secteurs de la recherche, de l'éducation, des services de soutien et de la défense des intérêts des personnes atteintes.

## VALEURS

Ensemble, les partenaires de la SPC adopteront les valeurs suivantes qui se manifesteront dans leur comportement les uns envers les autres et dans la formulation des politiques et des processus décisionnels et de consultation

- Les personnes atteintes de la maladie de Parkinson d'abord
- La créativité
- La collaboration
- La transparence
- La compassion
- La responsabilisation



Parkinson Society Canada  
Société Parkinson Canada

4211, rue Yonge, bureau 316, Toronto (Ont.) M2P 2A9  
1.800.565.3000

Numéro d'enregistrement d'organisme de bienfaisance :  
10809 1786 RR0001

[parkinson.ca](http://parkinson.ca)

[parkinsonguideclinique.ca](http://parkinsonguideclinique.ca)



@ParkinsonCanada

La Société Parkinson Canada a reçu l'accréditation du Programme national de normes d'Imagine Canada. Ce programme établit dans l'ensemble du Canada un ensemble de normes communes à l'intention des organismes de bienfaisance et à but non lucratif pour qu'ils témoignent du plus haut niveau de compétence dans cinq domaines fondamentaux : gouvernance du conseil d'administration, responsabilité financière et transparence, collecte de fonds, gestion du personnel et participation des bénévoles. Ces normes permettent aux organismes d'atténuer les risques en veillant à ce que le personnel et les bénévoles comprennent et respectent leurs responsabilités juridiques, financières et fiduciaires. La SPC est l'un des quelque 100 organismes du Canada à obtenir cette très haute accréditation.

